INTERMEDIATE COATING COMPOSITION

Patent number:

JP8269393

Publication date:

1996-10-15

Inventor:

SUMITOMO YASUO; NAKAYAMA FUMITAKA

Applicant:

SHINTO PAINT CO LTD

Classification:

- international:

C09D175/04; C09D175/04; C09D5/00

- european:

Application number:

JP19950096316 19950328

Priority number(s):

JP19950096316 19950328

Report a data error here

Abstract of JP8269393

PURPOSE: To obtain an intermediate coating composition for an automobile, exhibiting excellent resistance to chipping and excellent appearance. CONSTITUTION: This intermediate coating composition comprises (A) a polyurethane resin having 2000-20000 weight-average molecular weight and (B) polycarbonate diol having 500-4000 weight-average molecular weight in a weight ratio of (A) to (B) of (90/10)-(0/100), and further, (C) a polyisocyanate compound blocked its isocyanate group.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

· (19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平8-269393

(43)公開日 平成8年(1996)10月15日

(51) Int.Cl. ⁶	酸別記号	庁内整理番号	FΙ			技術表示	葡所
C 0 9 D 175/04	PHP		C 0 9 D 17	5/04	PHP		
	PHQ				PHQ		
	PHV				PHV		
5/00	PSD		į	5/00	PSD		
			審查請求	未請求	請求項の数1	FD (全 9	頁)
(21)出顧番号	特願平7-96316		(71)出顧人				
(22)出顧日	平成7年(1995)3/	₹28日			尼崎市南塚口町 6	3 丁月10番73号	
			(72)発明者			, ,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	
				兵庫県加	… 尼崎市南塚口町(朱式会社内	5丁目10番73号	神
			(72)発明者				
				兵庫県加	已崎市南塚口町 6 朱式会社内	5丁目10番73号	神
	····						

(54) 【発明の名称】 中塗り塗料組成物

(57)【要約】

【目的】 良好なる耐チッピング性を発揮し、かつ外観 に優れた自動車中塗り塗料組成物を提供する。

【構成】 (A) 重量平均分子量2000~2000 のポリウレタン樹脂

- (B) 重量平均分子量500~4000のポリカーボネートジオールを(A)対(B)の重量比で90/10~0/100の範囲の比率で含み、さらに
- (C) イソシアネート基がプロックされているポリイソ シアネート化合物を含有してなることを特徴とする中塗 り塗料組成物。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 (A) 重量平均分子量2000~200 00のポリウレタン樹脂

(B) 重量平均分子量500~4000ポリカーボネートジオールを(A)対(B)の重量比で90/10~0/100の範囲の比率で含み、さらに(C)イソシアネート基がプロックされているポリイソシアネート化合物を含有してなることを特徴とする中塗り塗料組成物。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、自動車の中塗り塗料組成物に関する。さらに詳しくは本発明は良好なる耐チッピング性を発揮し、かつ外観に優れた自動車中塗り塗料組成物に関する。

[0002]

【従来の技術】自動車車体の外板は、走行中常に飛び石が衝突するために、いわゆる「チッピングはがれ」が発生し美観を低下させるとともに、飛び石による損傷が鋼板表面にまで達すればはがれ部の車体鋼板が露出して発酵し、腐蝕が進行する。このため、従来より「チッピングはがれ」に対する対策には重大なる関心が払われており、対チッピング性能に優れる塗料の研究開発が行われている。たとえば、車体外板下部のチッピングはがれ対策としての自動車用プライマーまたは中塗組成物として、特定顔料を使用して傷がついても素地まで達しない塗料組成物(特開昭53-45813号公報)、イソシアネート化合物を利用した塗料組成物(特開昭54-73836号公報、特開昭57-68176号公報、)などが提案されている。

[0003]

【発明が解決しようとする課題】しかしながら、粒子径 が10~20μmのタルク20~50重量部を含む組成 物を使用する方法 (特開昭53-45813号公報) は、チッピングによる傷は素地の鋼板面まで達しにくい ので、車両の外鋼板自体の発錆は減少するが、上途の剥 離面積が大きくなり、美観を損ねるという欠点がある。 また、イソシアネートを使用した方法(特開昭54-7 3836号公報)は、対チッピング性能が十分でない欠 点があり、また、水酸基をもったポリブタジエンとイソ シアネート基とを反応させた化合物を用いた方法 (特開 昭57-68176号公報)の場合、耐チッピング性能 は良好となるが、上途塗装後の仕上り外観が劣るという 欠点がある。一方、別の対策として特公昭61-369 95号公報には、下塗り塗膜上にNCO濃度0.1~ 5. 0 mm o 1/gのプロックイソシアネート化合物と OH濃度0.05~20mmol/gのポリヒドロキシ 化合物とを主成分とする軟質ウレタン詮料を詮装し、中 塗り塗料を塗装、乾燥し、上塗り塗装を塗装後焼付乾燥 する工程からなる方法が提案されている。他に、軟質ポ リエステル樹脂とメラミン樹脂からなる塗料組成物を塗

装する方法、マレイン酸をグラフトしたポリオレフィン 樹脂からなる強料組成物を強装する方法などが提案され ているが、これらの方法に共通しての問題点として、従 来の下塗り、中塗り、上塗りからなる三層塗装構造より も塗装工程が一回増加する点があり、塗装工程における 生産性が低下する問題点が残る。耐チッピング性向上の ための別の手段として、中途り途料に使用されるポリエ ステル樹脂の分子量を増加させることにより逾膜に靱性 を付与し耐チッピング性を向上させる方法が提案されて いる。しかしながら、かかる方法においては高分子量を 有するポリエステル樹脂が高い粘度を有するために必然 的に塗装時の塗料固形分が低下し、よって下地のいんペ い性が低下し、中塗り面自体の平滑性も失われるという 欠点を有する。以上述べた如き状況により、車体の塗装 において良好なる耐チッピング性を得ようとすれば、車 体各部位において異なるチッピングの強度に応じた耐チ ッピング塗料を各々個別に塗装しているのが現状であ る。かかる耐チッピング塗料を塗装する場合、塗装工程 が増加し生産性を損ねるのみならず、下塗り、中塗り、 および上塗りからなる3層塗装の場合と比較して外観品 質が低下しやすい。かかる現状から、工程数を増加させ ることなく、また外観品質を低下させることもない耐チ ッピング性向上手段が待ち望まれており、解決策として 中塗り塗膜の耐チッピング性を、良好なる外観品質を維 持したまま向上させることが可能な塗料の完成が待ち望 まれていた。

[0004]

【課題を解決するための手段】かかる状況に鑑み、本発明者らは上述の問題点を改良するため鋭意研究を重ね、耐チッピング性、外観品質が共に優れる中塗り塗料組成物を見いだし、遂に本発明を完成するに至った。

【0005】すなわち本発明は、

- (A) 重量平均分子量2000~2000のポリウレタン樹脂
- (B) 重量平均分子量500~4000のポリカーボネートジオールを(A)対(B)の重量比で90/10~0/100の範囲の比率で含み、さらに
- (C) イソシアネート基がブロックされているポリイソ シアネート化合物を含有してなることを特徴とする中塗 り塗料組成物である。

【0006】本発明における中塗り塗料について説明する。本発明にて使用する中塗り塗料に含まれる、(A) 重量平均分子量2000~2000のポリウレタン樹脂とは、多価アルコールまたはポリオール類の如き、1分子中に2個以上の水酸基を含有する化合物に、化学量論的に非過剰のジイソシアネートを反応させて鎖延長する事により合成した、理論上末端に水酸基を有するポリウレタン樹脂の1種または2種以上の混合物である。

【0007】多価アルコールの例として、たとばエチレングリコール、1,2-プロパンジオール、1,3-プ

ロパンジオール、1, 3ープタンジオール、1, 4-ブ タンジオール、異性体ペンタンジオール類、異性体へキ サンジオール類またはオクタンジオール類例えば2-エ チルー1, 3-ヘキサンジオール、1, 2-、1, 3-および1, 4ーピス (ヒドロキシメチル) ーシクロヘキ サノン、トリメチロールプロパン、グリセリンなどをあ げることができる。ポリオールの例としては、ポリエー テルポリオール、ポリエステルポリオール、ポリカプロ ラクトンポリオール、ポリカーボネートポリオール等を 挙げることができる。ポリエーテルポリオールの例とし ては、例えばテトラヒドロフランの開環重合により得ら れるポリテトラメチレングリコール、多価アルコールの アルキレンオキサイド付加物が挙げられる。ここで用い る多価アルコールの例として、たとばエチレングリコー ル、1,2-プロパンジオール、1,3-プロパンジオ ール、1,3ープタンジオール、1,4ープタンジオー ル、異性体ペンタンジオール類、異性体へキサンジオー ル類またはオクタンジオール類例えば2-エチル-1. 3-ヘキサンジオール、1, 2-、1, 3-および1. 4ービス(ヒドロキシメチル)ーシクロヘキサノン、ト リメチロールプロパン、グリセリンなどをあげることが でき、アルキレンオキサイドの例として、エチレンオキ サイド、プロピレンオキサイド、1,2-、1,3-ま たは2, 3-ブチレンオキサイド、テトラヒドロフラ ン、スチレンオキサイド、エピクロルヒドリン等が挙げ られ、これらは2種以上混合して使用することも可能で ある。ポリエステルポリオールの例としては、たとえば 多価アルコールと化学量論的量より少ない量の多価カル ボン酸および/またはそれらの無水物との反応生成物の 1種または2種以上の混合物である。多価アルコールの 例として例えばエチレングリコール、1,2-プロパン ジオール、1,3ープロパンジオール、1,3ープタン ジオール、1,4-プタンジオール、異性体ペンタンジ オール類、異性体へキサンジオール類またはオクタンジ オール類例えば2-エチル-1,3-ヘキサンジオー ル、1, 2-、1, 3-および1, 4-ビス (ヒドロキ シメチル) ーシクロヘキサノン、トリメチロールプロパ ン、グリセリンなどをあげることができる。多価カルボ ン酸および多価カルボン酸無水物の例として、シュウ 酸、コハク酸、アジピン酸、セバシン酸、フタル酸、イ ソフタル酸、テレフタル酸、フマル酸、マレイン酸、イ タコン酸などの二価カルボン酸、トリメリット酸などの 三価カルボン酸、無水フタル酸、テトラヒドロ無水フタ ル酸、無水マレイン酸、無水トリメリット酸などの多価 カルボン酸無水物、二量体又は三量体の脂肪酸たとえば ひまし油脂肪酸の三量体をあげることができる。ポリカ プロラクトンポリオールの例としては、٤ーカプロラク トン、γーバレロラクトン等のラクトン類を、前述のエ チリングリコールなど多価アルコールの存在下、開環重 合して得られる化合物である。

【0008】次に、ジイソシアネートの例としては、 2, 4-および/または2, 6-ジイソシアナートトル エン、2,4-ジイソシアナートージクシロヘキシルメ タン、4, 4-ジイソシアナートージクシロヘキシルメ タン、ヘキサメチレンジイソシアネート、1-イソシア ナートー3, 3, 5ートリメチルー5ーイソシアナート メチルシクロヘキサンなどを挙げることができる。これ らは、1種単独、または2種以上混合しても使用するこ とができる。本発明において、重量平均分子量2000 ~2000のポリウレタン樹脂の合成においては、上 述の多価アルコールないしポリオール類と、ジイソシア ネートとを触媒の存在または非存在下、加熱混合して得 る。触媒の例としては、有機金属類たとえばジプチルス ズジラウレートの如き有機スズ化合物、トリエチルアミ ンの如き3級アミン類、カルボン酸塩たとえばナフテン 酸カルシウム、ナフテン酸スズの如きナフテン酸塩、オ クチル酸コバルト、オクチル酸鉛の如きオクチル酸塩を 挙げることができる。多価アルコールないしポリオール 類と、ジイソシアネートの混合比は、多価アルコールな いしポリオール類が有する総水酸基価と、ジイソシアネ ートの有するイソシアネート価の比率が、それらのモル 比で表したとき、1:0.50~1:0.90の範囲で ある。かかる比率とすることにより、生成したポリウレ タン樹脂の分子量を上述の範囲に収めることができる。 また、理論上、生成したポリウレタン樹脂の末端には水 酸基が存在し、後述のイソシアネート基がプロックされ たポリイソシアネート類と塗装、乾燥時に反応し耐久性 に富む強固な硬化塗膜を得ることができる。反応工程は 通常有機溶媒の如き希釈剤の存在下、60℃~140 ℃、2時間ないし4時間で終結する。また、多価アルコ ールないしポリオールとして、1分子中に3個以上の水 酸基を含む3官能性化合物を一部または全量使用する と、得られたポリウレタン樹脂は分岐構造を有するのに 対し、2官能性化合物のみを用いた場合は、得られたポ リウレタン樹脂中は直鎖状構造を有する。いずれも本発 明において有効に用いうる化合物であり、所望により出 発化合物を選択できる。重量平均分子量が2000より 低いと耐チッピング性能が低下し、また、20000を 越える場合も同様に耐チッピング性能特に高温、高湿度 環境などの劣化環境にさらされた後の耐チッピング性能 が低下し、かつ仕上がり外観上平滑性が失われるため、 好ましくない。

【0009】次に本発明に使用する中塗り塗料に含まれる、(B) 重量平均分子量500~4000のポリカーボネートジオールとは、アルキレンカーボネート、ジアリールカーボネート、ジアルキルカーボネートからなる群から選ばれる1種または2種以上の化合物とジオール類および/またはポリエーテルポリオール類を反応させて得られるポリカーボネートジオールである。アルキレンカーボネートの例としては、エチレンカーボネート、

1,2-プロピレンカーボネート、1,2-プチレンカ ーポネートなどがあげられる。ジアリールカーボネート の例としては、ジフェニルカーポネート、フェニルーナ フチルカーボネート、ジナフチルカーボネート、4-メ チルジフェニルカーボネート、4-エチルジフェニルカ ーポネート、4ープロピルジフェニルカーボネート、 4, 4 'ージメチルージフェニルカーボネート、4, 4 'ージエチルージフェニルカーボネート、4, 4'ージ プロピルージフェニルカーボネートなどが挙げられる。 ジアルキルカーボネートの例としては、ジメチルカーボ ネート、ジエチルカーボネート、ジーnープロピルカー ボネート、ジイソプロピルカーボネート、ジーnープチ ルカーボネート、ジイソプチルカーボネート、ジーte rt. ープチルカーボネートジーn-アミルカーボネー ト、ジイソアミルカーボネートなどが挙げられる。これ らカーボネート類に対する共反応物質として、まずジオ ール類の例としては、エチレングリコール、1,2-プ ロパンジオール、1,3-プロパンジオール、1,3-プタンジオール、1,4-プタンジオール、2-メチル -1, 3-プロパンジオール、ネオペンチルグリコー ル、2-メチルーペンタンジオール、3-メチルーペン タンジオール、2,2,4-トリメチルー1,6-ヘキ サンジオール、2、3、5-トリメチルペンタンジオー ルなどが挙げられる。また、ポリエーテルポリオール類 の例としては、例えばテトラヒドロフランの開環重合に より得られるポリテトラメチレングリコール、ジオール 類のアルキレンオキサイド付加物が挙げられる。ここで 用いるジオール類の例として、たとばエチレングリコー ル、1,2-プロパンジオール、1,3-プロパンジオ ール、1,3ープタンジオール、1,4ープタンジオー ル、異性体ペンタンジオール類、異性体ヘキサンジオー ル類またはオクタンジオール類例えば2-エチル-1. 3-ヘキサンジオール、1, 2-、1, 3-および1, **4ーピス(ヒドロキシメチル)-シクロヘキサノン、ト** リメチロールプロパン、グリセリンなどをあげることが でき、アルキレンオキサイドの例として、エチレンオキ サイド、プロピレンオキサイド、1,2-、1,3-ま たは2, 3ープチレンオキサイド、テトラヒドロフラ ン、スチレンオキサイド、エピクロルヒドリン等が挙げ られ、これらは2種以上混合して使用することも可能で ある。これらポリエーテルポリオールの分子量は特に限 定するものでないが、300~2000の範囲が好まし い。300~2000の範囲とすることにより、良好な る塗装作業性が得られ、もって平滑性に優れる良好な塗 装外観が得やすいためである。また、上述のジオール類 およびポリエーテルポリオール類は1種単独でも、ある いは2種以上混合して使用しても差し支えない。これら はいずれも公知の方法で前述のカーボネート類すなわち アルキレンカーポネート、ジアリールカーポネート、ジ アルキルカーポネートから選ばれる1種または2種以上

の化合物と反応してポリカーボネートジオールを形成す ることができる。反応方法の一例として、ジアルキルカ ーポネートを用いた例をもって詳細に説明する。反応に は、エステル交換反応に通常用いられる触媒を用いるこ とができ、たとえば、リチウム、ナトリウム、カリウ ム、ルビジウム、セシウム、マグネシウム、カルシウ ム、ストロンチウム、バリウム、亜鉛、アルミニウム、 チタン、コバルト、ゲルマニウム、スズ、鉛、アンチモ ン、砒素、およびセリウムの如き金属ならびにこれらの アルコキサイドを用いることができる。また、別の好適 な触媒としてアルカリおよびアルカリ土類金属の炭酸 塩、ほう酸亜鉛、酸化亜鉛、珪酸鉛、炭酸鉛、三酸化ア ンチモン、二酸化ゲルマニウム、三酸化セリウムおよび アルミニウムイソプロポキサイドなどが挙げられる。特 に有用で好ましい触媒は、有機酸のマグネシウム、カル シウム、セリウム、バリウム、亜鉛、スズ、チタンなど の金属塩の如き有機金属化合物である。触媒の使用量 は、出発原料の総重量に対し0.0001%~1.0 %、好ましくは0.001%~0.2%が適量である。 反応温度は80℃~220℃が好ましく、反応初期には ジアルキルカーボネートの沸点付近にて反応が行われ、 反応が進行するにつれ徐々に温度を上げ、さらに反応を 進行させる。生成したジオール化合物と原料ジアルキル カーボネートとの分離が可能な装置は通常蒸留塔付き反 応器であり、ジアルキルカーボネートを還流させながら 反応を行い、反応の進行と共に生成してくるアルコール を留出させる。このとき留出されるアルコールと共にジ アルキルカーボネートが一部共沸して散逸する場合に は、原料を計算して仕込む場合にこの散逸量を見込んで おくのが良策である。理論的には、ジアルキルカーボネ ートnモルに対しジオール化合物 (n+1) モルの比率 で仕込むことにより、理論上の当量比となるが、実際に はジアルキルカーボネート/ジオール化合物の仕込モル 比を理論モル比の1.1~1.3にするのがよい。反応 は常圧で行うことが可能であるが、反応後半に減圧下、 たとえば1mmHg~200mmHgにて反応すること により、進行を早めることができる。本発明のポリカー ボネートジオールの重量平均分子量は500~400 0、好ましくは1000~3000の範囲であり、50 0より小さいと耐チッピング性が低下し、4000を越 えると塗膜の外観上ちぢみ、うねりなどの現象を起こし 好ましくない。所望の分子量を有するポリカーボネート ジオールを的確に得るには、原料のジオール化合物と、 カーボネートジオールの反応モル比を変えることにより 達成される。

【0010】上述の(A) 重量平均分子量2000~2000のポリウレタン樹脂と、(B) 重量平均分子量500~4000のポリカーボネートジオールの配合比率は、重量比にてポリウレタン樹脂90好ましくは70対カーボネートジオール10好ましくは30~ポリウレ

タン樹脂 0 好ましくは 3 0 対カーボネートジオール 1 0 0 好ましくは 7 0 の範囲の比率であり、(B) カーボネートジオールが(A) と(B) の合計量 1 0 0 部中 1 0 部より少ないと耐チッピング性が低下する。

【0011】次に、本発明の中塗り塗料組成物に含有す る、(C) イソシアネート基がブロックされているポリ イソシアネート化合物とは、ポリイソシアネート化合物 のイソシアネート基を、通常用いるプロック剤にてプロ ックした化合物の1種または2種以上の混合物であり、 ポリイソシアネート化合物の例としては、2,4-およ び/または2,6-ジイソシアナートトルエン、2,4 ージイソシアナートージクシロヘキシルメタン、4,4 ージイソシアナートージクシロヘキシルメタン、ヘキサ メチレンジイソシアネート、1-イソシアナート-3, 3, 5-トリメチルー5-イソシアナートメチルシクロ ヘキサンなどのジイソシアネート、これらジイソシアネ ートと、当量未満の多価アルコールたとえばエチレング リコール、1, 2-プロパンジオール、1, 3-プロパ ンジオール、1,3ープタンジオール、1,4ープタン ジオール、トリメチロールプロパン、グリセリンなどと の反応によって生成したアダクト体、あるいは上記ジイ ソシアネートのビュレット三量体、上記ジイソシアネー トのイソシアヌレート三量体などがあげられ、これらポ リイソシアネート化合物に当量乃至当量以上のプロック 化剤を反応させたものである。かかるプロック化剤の例 としては、フェノール、p-tert. ープチルフェノ ールの如きpー置換フェノール、メタノル、エタノー ル、n-プロピルアルコール、イソプロピルアルコー ル、nープチルアルコール、イソプチルアルコール、s ecーブチルアルコール、tert. ーブチルアルコー ル、n-アミルアルコール、イソアミルアルコールの如 きアルコール類、ε-カプロラクタムの如きラクタム 類、メチルエチルケトオキシム、ジエチルケトオキシ ム、メチルイソプチルケトオキシム、ジイソプチルケト オキシムの如きケトオキシム類、アセトンオキシム類な どが知られていおり、種々選択が可能である。上述のイ ソシアネート基がプロックされているポリイソシアネー ト化合物の使用量は特に限定するものではないが、ブロ ック剤が解離したる後生ずる遊離のイソシアネート基 が、前述の(A) 重量平均分子量2000~20000 のポリウレタン樹脂と、(B) 重量平均分子量500~ 4000のポリカーボネートジオールが持つ水酸基の含 有量に対し、モル比で0.5~1.5の範囲となる様な 量とすることが好ましい。

【0012】本発明の中塗り塗料組成物は、上述の樹脂成分の他に、所望により、各種ポリオール類を合わせ含んでも差し支えない。ポリオールの例としては、ポリエステルポリオール、ポリエーテルポリオール、ポリカプロラクトンポリオール等を挙げることができる。ポリエステルポリオールとは、たとえば多価アルコールと化学

量論的量より少ない量の多価カルボン酸および/または それらの無水物との反応生成物の1種または2種以上の 混合物である。多価アルコールの例として例えばエチレ ングリコール、1,2-プロパンジオール、1,3-プ ロパンジオール、1、3-プタンジオール、1、4-プ タンジオール、異性体ペンタンジオール類、異性体へキ サンジオール類またはオクタンジオール類例えば2-エ チルー1, 3-ヘキサンジオール、1, 2-、1, 3-および1, 4ーピス (ヒドロキシメチル) ーシクロヘキ サノン、トリメチロールプロパン、グリセリンなどをあ げることができる。多価カルボン酸および多価カルボン 酸無水物の例として、シュウ酸、コハク酸、アジピン 酸、セパシン酸、フタル酸、イソフタル酸、テレフタル 酸、フマル酸、マレイン酸、イタコン酸などの二価カル ボン酸、トリメリット酸などの三価カルボン酸、無水フ タル酸、テトラヒドロ無水フタル酸、無水マレイン酸、 無水トリメリット酸などの多価カルボン酸無水物、二量 体又は三量体の脂肪酸たとえばひまし油脂肪酸の三量体 をあげることができる。ポリエーテルポリオールの例と しては、例えばテトラヒドロフランの開環重合により得 られるポリテトラメチレングリコール、多価アルコール のアルキレンオキサイド付加物が挙げられる。ここで用 いる多価アルコールの例として、たとばエチレングリコ ール、1,2-プロパンジオール、1,3-プロパンジ オール、1,3-プタンジオール、1,4-プタンジオ ール、異性体ペンタンジオール類、異性体へキサンジオ ール類またはオクタンジオール類例えば2-エチルー 1, 3-ヘキサンジオール、1, 2-、1, 3-および 1, 4ーピス(ヒドロキシメチル)ーシクロヘキサノ ン、トリメチロールプロパン、グリセリンなどをあげる ことができ、アルキレンオキサイドの例として、エチレ ンオキサイド、プロピレンオキサイド、1,2-、1, 3-または2、3-プチレンオキサイド、テトラヒドロ フラン、スチレンオキサイド、エピクロルヒドリン等が 挙げられ、これらは2種以上混合して使用することも可 能である。ポリカプロラクトンポリオールの例として は、ε-カプロラクトン、y-バレロラクトン等のラク トン類を、前述のエチリングリコールなど多価アルコー ルの存在下、開環重合して得られる化合物である。これ らポリオール類の分子量は特に限定するものではない が、概ね2500を越えると塗装作業性が低下し、ひい ては塗膜の平滑性が失われることが有り得るため、25 00以下とする事が好ましい。

【0013】本発明の中塗り塗料組成物は、上述の成分の他に、所望により、着色剤たとえばカーボンブラック、二酸化チタンなどの餌料類、三級アミン、有機錫化合物などの硬化触媒、流動性調整剤、消泡剤など各種添加剤およびトルエン、キシレン、ソルベントナフサなどの炭化水素類、酢酸エチル、酢酸プチル、酢酸アミルなどのエステル類、メチルエチルケトン、メチルプチルケ

トン、ホロン、イソポロンなどのケトン類などの有機溶剤を含有することができる。これら、顔料、添加剤、溶剤等の含有量は、特に限定するものではないが、著しく多量の顔料を用いると、仕上がり上塗膜の光沢が減少する事が発生することがあるため、顔料の含有量は通常樹脂成分の総計量100重量部に対し120重量部以下とすることが望ましい。

【0014】本発明においては、自動車車体に、下塗りとして通常は電着塗装を施した後、上述の中塗り塗料組成物を通常の塗装方法、たとえば、エアースプレー、エアレススプレー、静電塗装、回転繋化塗装、浸漬塗装などの手段により塗装する。中塗り塗料の塗装膜厚は、乾燥膜厚で10μm~80μm好ましくは20~40μmである。10μmより薄いと付着性等塗膜物性に関しては問題ないものの、仕上がり外観、特に平滑性が低下する。また80μmより厚いと劣化試験後塗膜の凝集破壊を起こす可能性がありまた、たれ、わきなど外観上の欠陥が生じやすく好ましくない。

【0015】本発明の中塗り塗料組成物は、上述の手段 にて塗布後、加熱乾燥する。加熱乾燥の条件の一例とし ては、100~140℃にて3分ないし30分である。 本発明の中塗り塗料組成物から形成された硬化塗膜は、 ガラス転移温度が−20℃~0℃であって、伸び率が温 度20℃において10~100%、温度-20℃におい て1~50%であり、抗張力が温度20℃において40 0~700Kgf/cm²の範囲となる。400~70 OKg/cm²の範囲の抗張力は、石はねによる塗膜の 傷つき、破れの防止に効果があり、十分なる耐チッピン グ性を発揮する。また、温度20℃において10~10 0%、温度-20℃において1~50%の伸び率を有す ることにより、耐チッピング塗料の素地上への十分なる 付着性が維持でき、チッピングはがれを防止できる。ま た、自動車車体は、その使用される環境が概ね-20℃ ~40℃であり、かかるかかる環境下で一定の物性を維 持するためにはガラス転移点を-20~0℃の範囲とす る必要が有る。本発明の中塗り塗料組成物を用いる塗装 工程においては、通常中塗りの塗装に引き続き上塗り塗 料を塗装、乾燥して所望する塗装物品を得ることができ る。上塗り塗料は特に限定するものではなく、従来使用 されている上塗り塗料が使用できる。かかる例として、 たとえばメラミン樹脂、ペンゾグアナミン樹脂等アミノ 樹脂を硬化剤として含有する1液焼付型塗料あるいは1 液または2液型ポリウレタン樹脂塗料、等が挙げられ る。上塗り塗料の塗装条件は使用する塗料の塗装条件と して定めるところにより、特に限定するものではない。 また、中塗り塗料と上塗り塗料の間、または上塗り塗料 塗装後に、所望によりさらに他の塗料を塗り重ねても差 し支えない。

【0016】以下、実施例をもって本発明をさらに詳しく説明するが、本発明はこれらに限定されるものではな

い。なお、説明中、部と表記したものは、特に断わりの ない限り重量部である。

[0017]

【実施例】

(製造例1)

中塗り塗料用ポリウレタン樹脂①の製造

撹伴機、温度計を備えた4ッロフラスコにポリカプロラクトンポリオール(商品名:プラクセル305、ダイセル化学工業株式会社製、水酸基価310)200部、トルエン100部を投入し、加熱溶解し、さらに還流して含有する水分を除去した。この溶液を80℃に保ち、ヘキサメチレンジイソシアネート61部と、メチルイソプチルケトン40.5部の混合物を30分かけて滴下した後、触媒としてジプチルスズジラウレートを0.02部混合し2時間撹伴し、中塗り塗料用ポリウレタン①を得た。得られたポリウレタン①は、重量平均分子量8000であった。

【0018】(製造例2)

中塗り塗料用ポリウレタン樹脂②の製造

撹伴機、温度計を備えた4ッロフラスコにポリプロピレングリコール(分子量400、水酸基価280)200部、キシレン100部を投入し、加熱溶解し、さらに還流して含有する水分を除去した。この溶液を80℃に保ち、イソホロンジイソシアネート96部と、メチルイソプチルケトン59.4部の混合物を30分かけて滴下した後、触媒としてジブチルスズジラウレートを0.04部混合し2時間撹伴し、中塗り塗料用ポリウレタン樹脂②を得た。得られたポリウレタン樹脂②は、重量平均分子量12000であった。

【0019】(製造例3)

中塗り塗料用ポリカーボネートジオール③の製造温度計、撹伴器、蒸留塔を備えた丸底4ッロフラスコに、ジメチルカーボネート620部、1,6ーヘキサンジオール740部、分子量800のポリテトラメチレングリコール640部、触媒としてテトラブチルチタネート0.30部を仕込み、常圧下、ジメチルカーボネートの沸点で反応を行い、流出するメタノールを留去させた。反応物の温度を徐々に上げ、200℃に到達し、メタノールの留出がほとんど認められなくなった時点で減圧操作を開始し、最終20mmHgの減圧下で未反応を留去し反応生成物を得た。得られたポリカーボネートジオール③の重量平均分子量は1900であった。

【0020】(製造例4)

中塗り塗料用ポリカーボネートジオール④の製造温度計、撹伴器、蒸留塔を備えた丸底4ッロフラスコに、ジメチルカーボネート620部、1,6ーヘキサンジオール740部、分子量750のポリプロピレングリコール640部、触媒としてテトラブチルチタネート0.25部を仕込み、常圧下、ジメチルカーボネートの沸点で反応を行い、流出するメタノールを留去させた。

反応物の温度を徐々に上げ、200℃に到達し、メタノールの留出がほとんど認められなくなった時点で減圧操作を開始し、最終20mmHgの減圧下で未反応を留去し反応生成物を得た。得られたポリカーボネートジオール④の重量平均分子量は2000であった。

【0021】 [実施例1]

中途り塗料ーAの製造

前述のポリウレタン樹脂①50部、ポリカーボネートジオール②50部、キシレン70.8部、二酸化チタン25部、カーボンブラック0.2部をサンドミルを用いて混練した後、ブロックイソシアネートとしてバーノックDB-980K(理論イソシアネート含有量10.5%、固形分75%、大日本インキ化学工業株式会社製)66.0部を混合して本発明の中塗り塗料-A(ポリウレタン/ポリカーボネートジオール=40/60、水酸基対イソシアネート基モル比=1.0/1.0、不揮発分60%)を製造した。

【0022】 [実施例2~6]

中塗り塗料B~Fの製造

表1に示す配合にて実施例1と同様にして本発明の中塗 り塗料-B~Fを製造した。

【0023】試験例1

化成処理を施し、カチオン電着塗装を行った鋼板に、中塗り塗料-Aを乾燥膜厚 30μ mになるようスプレー塗装し、140 $\mathbb{C} \times 20$ 分焼付けた。さらに、ポリエステル・メラミン樹脂系白色上塗塗料を乾燥膜厚 30μ mになるようスプレー塗装で塗装し、140 $\mathbb{C} \times 20$ 分焼付けた。得られた試験板を、各種塗膜性能試験に供したところ、表2に記載する如く結果は良好であり、良好なる耐チッピング性と平滑性に富む良好なる仕上がり外観を得ることが確認された。

【0024】試験例2~6

中塗り塗料-B~Fを用いて、試験例1と同様に試験板を作成し、塗膜性能試験を実施した。結果は表2に記載する如くいずれも良好であった。

【0025】比較試験例1

比較例として、ポリカーボネートジオールを含まない中 塗り塗料ーG(組成は表-3 参照)を用いた他は、試験 例1と同様に塗装して試験板を作成し、塗膜性能試験を 実施したが、表3に示す如く試験結果は不良であり、実 用に耐えないものであった。

【0026】比較試験例2~4

表3の比較例2~4は、本発明の範囲外の中強り強料を 用い、試験例1と同様に強装して試験板を作成したもの である。いずれも耐チッピング性または仕上がり外観に 問題があり、実用に耐えないものであった。

【0027】なお、各種試験は次に記載する試験条件に基づき実施した。

(1) 外観

上塗後の塗膜を目視にて観察し、平滑性、たれ、わき、 ピンホール、光沢むらなどの欠陥の有無をチェックす る。

(2) 耐チッピング性

車体外鋼板におけるチッピングを再現させる試験条件として耐チッピング性の試験を下記の通り実施した。飛石試験機(スガ試験機株式会社、JA-400型)を使用し、同試験機の試料ホルダーに塗装試験板を水平から角度30°になるよう斜めに取り付け、温度-20℃まで冷却後この温度を維持し、500gの玄武岩砕石(径4.8mm~8.0mm)を同試験機の圧力で4.0Kg/cm²の空気圧で噴射し、衝突させる。その後、試験板は水洗・乾燥させ、チッピングによって浮き上がった塗膜を粘着テープで除去してから、はがれ傷の程度を評価した。

(3)付着性

カッターナイフで幅2mmのクロスハッチを100個切り込み、粘着テープを用いて剥離試験を実施する。剥離が無く、100個の碁盤目が全て残留している場合を合格とする。

(4)耐水性

試験板を40℃の温イオン交換水に240時間浸漬し、取り出し後、直ちに水滴をぬぐい取り、外観の異常有無を確認し、さらにカッターナイフで幅2mmのクロスハッチを100個切り込み、粘着デープを用いて剥離試験を実施する。剥離が無く、100個の碁盤目が全て残留している場合を合格とする。

[0028]

【表1】

中銀り単料	A	В	C	D	E	F
[ポリウレタン樹脂①]	50.0	25. 0	-	-	50.0	25. 0
[ポリウレタン樹脂②]	-	-	50. 0	20.0	-	-
[ポリカーボネートジオール樹脂の]	50.0	75. 0	-	-	50.0	75. 0
[ポリカーボネートジオール樹脂の]	-	-	50. 0	80.0	-	-
[プロックイソシアネート]						
バーノックDB-980K	66. 0	30.0	66. 0	32. 0	-	-
デュラネートB402-B80T	-	-	_	-	115. 5	52. 5
キシレン	70.8	76. 3	74. 2	79. 8	149.5	89. 8
二酸化チタン	25. 0	25. 0	30.0	25. 0	30. Q	30.0
カーボンブラック	0. 2	0. 1	0. 3	0. 2	0. 3	0. 3
計	262. 0	231. 4	270. 5	237. 0	395. 3	272. 6

注:デュラネートE402-B807(理論イソシアネート含有量6.0%、関形分80%、旭化成工業株式会社製) パーノックDB-980K(理論イソシアネート含有量10.5%、関形分75%、大日本インキ化学工業株式会社製) 【表2】

[0029]

試験例	1	2	3	4	5	6
中強り維料	A	В	С	D	E	F
童装法	スプレーを接	スプレー被接	スプレー装装	スプレー差数	スプレー単位	スプレー塗装
中途り塗料乾燥膜厚	30 µm	30 µ m	25 µ m	30 μm	20 µ m	30 µ m
乾燥条件	140T×20#	140°×20\$	140C×20#	140C×20#	140T×18#	140°C - 18#
上塗り塗料膜厚	3 O µ	30μ	30μ	3 0 μ	30μ	30μ
上塗り塗料乾燥条件	1400×20#	140T×20#	140°C×20#	140°C×20#	130°×25#	140C<20#
外観	異常無し	異常無し	異常無し	異常無し	異常無し	異常無し
耐チッピング性	良好	殷好	良好	良好	良好	良好
付着性	合格	合格	合格	合格	合格	合格
耐水性	合格	合格	合格 ,	合格	合格	合格

[0030]

HANKRII	<u>lı</u>	2	8	4
中勤力益的	G	H	1	J
[単リウレタン製物の]	100.0	95. 8	· ·	80. 0
ポリエステルポリオール機能(H1)	-	-	\$0.0	1
[ポリカーポネートジオール解除の]	-	5. 6	84. 0	-
【ポリカーポルートジオール側面型】(東2)		1	1	50. €
ゲーノックDB− D# BK		13. 8	24. 0	18. 0
4665	5 5. 8	81. 8	84. 0	68. 8
二酸化チタン	85.0	25. €	21. 0	25. 0
カーギンブラッタ	0. 2	0. 1	-	Q. 2
48	180.8	169. 5	286. D	199. 5
建筑法	スプレー自党	スプレー動物	スプレー会会	スプレー教徒
中語り曲料業が開軍	3 8 g m	8 0 pm	25 µ m	3 0 pm
基接条 件	1407×209	1662180#	1407×20g	140Ex 202
上曲り曲折鉄厚	30p	30g	3 0 g	30g
上建り金井製却条件	140%×109	1492>104	1402+209	144C+102
MR .	異常無し	異常無し	共会無し	553
最チッピング性	不良	不是	不良	中中不良
付着性	合傷	不合格	合音	合物
明水性	はくり	\$(n. #()	世(9	合格

(※1) ディスモフェン1700 (住友パイエルウレタン(日間、水散益価40mgKOH/g)

(※2)製造機 2 (中強り強料用ポリカーボネートジオール樹脂②の製造) においてジメチルカーボネートを530部用いる様

[0031]

【発明の効果】本発明の中塗り塗料組成物を用いれば、 自動車の塗装において、中塗り塗膜の耐チッピング性 を、良好なる外観品質を維持したまま向上させることが

変更して製造した、食量平均分子量5000のポリカーギネー上対しか 可能となり、工程数を増加させることなく、また外観品 塗り塗料組成物を用いれば、 質を低下させることもない耐チッピング性向上が実現で 塗り塗膜の耐チッピング性 きる。